

MENU**SEARCH****INDEX****DETAIL****JAPANESE****LEGAL
STATUS**

1 / 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN(11)Publication number : **2002-332242**(43)Date of publication of
application : **22.11.2002**

(51)Int.Cl.

A61K 38/00**A23L 1/30****A23L 1/305****A23L 2/52****A61K 31/715****A61K 35/74****A61K 45/00****A61P 1/16****A61P 31/12****A61P 43/00**(21)Application
number : **2002-062347**(71)
Applicant : **MORINAGA MILK IND CO LTD**(22)Date of filing : **07.03.2002**(72)Inventor : **GOTO KENICHIRO
KUMAGAI NAOKI
HAYASAWA HIROKI
TERAGUCHI SUSUMU
YAMAUCHI KOJI**

(30)Priority

Priority
number : **2001066458** Priority
date : **09.03.2001** Priority
country : **JP**(54) **THERAPEUTIC AGENT OF CHRONIC VIRAL HEPATITIS TYPE C**

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a therapeutic agent of chronic viral hepatitis type C containing a mixture of lactoferrin and a probiotic and/or a prebiotic which economically functions without side effects, as active ingredients, and further to provide a food and drink containing the therapeutic agent.

SOLUTION: This therapeutic agent of the chronic viral hepatitis type C contains the mixture of the lactoferrin and the probiotic and/or the prebiotic as the active ingredients. The food and drink contain the therapeutic agent of the chronic viral hepatitis type C. Preferably, the probiotic is at least one or more kinds of microorganisms of the group consisting of the microorganisms belonging to the genus *Bifidobacterium*, the genus *Lactobacillus* and the genus *Streptococcus*, and the prebiotic is oligosaccharides.

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号
特開2002-332242
(P2002-332242A)

(43) 公開日 平成14年11月22日 (2002. 11. 22)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	F I	テーマコード* (参考)
A 6 1 K 38/00		A 2 3 L 1/30	Z 4 B 0 1 7
A 2 3 L 1/30		1/305	4 B 0 1 8
1/305		A 6 1 K 31/715	4 C 0 8 4
2/52		35/74	A 4 C 0 8 6
A 6 1 K 31/715		45/00	4 C 0 8 7
審査請求 未請求 請求項の数 4 O L (全 8 頁) 最終頁に続く			

(21) 出願番号 特願2002-62347 (P2002-62347)
(22) 出願日 平成14年 3 月 7 日 (2002. 3. 7)
(31) 優先権主張番号 特願2001-66458 (P2001-66458)
(32) 優先日 平成13年 3 月 9 日 (2001. 3. 9)
(33) 優先権主張国 日本 (J P)

(71) 出願人 000006127
森永乳業株式会社
東京都港区芝 5 丁目33番 1 号
(72) 発明者 後藤 賢一郎
北海道札幌市手稲区前田三条四丁目 2 番 6
号 稲積公園病院内
(72) 発明者 熊谷 直樹
東京都港区白金五丁目 9 番 1 号 社団法人
北里研究所 北里研究所病院内
(74) 代理人 300019386
重兼 彰夫

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 C型慢性肝炎治療剤

(57) 【要約】

【課題】 経済的で副作用なく機能するラクトフェリンとプロバイオティクス及び／又はプレバイオティクスの混合物を有効成分とするC型慢性肝炎治療剤、およびこれを含有する飲食品を提供する。

【解決手段】 ラクトフェリンと、プロバイオティクス及び／又はプレバイオティクスの混合物を有効成分として含有するC型慢性肝炎治療剤、及び該C型慢性肝炎治療剤を含有する飲食品であって、プロバイオティクスが、ビフィドバクテリウム属、ラクトバチルス属、ストレプトコッカス属のいずれかに属する微生物からなる群より選択される少なくとも1種類以上の微生物であること、及びプレバイオティクスがオリゴ糖であることを望ましい態様とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ラクトフェリンと、プロバイオティクス及び／又はプレバイオティクスの混合物を有効成分として含有するC型慢性肝炎治療剤。

【請求項2】 プロバイオティクスが、ビフィドバクテリウム属に属する微生物、ラクトバチルス属に属する微生物、ストレプトコッカス属に属する微生物からなる群より選択される少なくとも1種類以上の微生物である請求項1に記載のC型慢性肝炎治療剤。

【請求項3】 プレバイオティクスがオリゴ糖である請求項1又は請求項2のいずれかに記載のC型慢性肝炎治療剤。

【請求項4】 請求項1～請求項3のいずれか1項に記載のC型慢性肝炎治療剤を含有すること、を特徴とする飲食品。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、ラクトフェリンと、プロバイオティクス及び／又はプレバイオティクスの混合物を有効成分として含有するC型慢性肝炎治療剤、若しくはこのC型慢性肝炎治療剤を含有することを特徴とする飲食品に関する。更に詳しくは、本発明は、ラクトフェリンが金属非飽和ラクトフェリン、金属飽和ラクトフェリン、又はアボラクトフェリン（以下、これらをまとめてラクトフェリン類と記載することがある。）であり、プロバイオティクスがビフィドバクテリウム属に属する微生物、ラクトバチルス属に属する微生物、及びストレプトコッカス属に属する微生物からなる群より選択される少なくとも1種類以上の微生物、並びにプレバイオティクスがオリゴ糖であるC型慢性肝炎治療剤に関する。

【0002】本発明のC型慢性肝炎治療剤は、C型肝炎ウイルスのタイプが遺伝子型1bで、且つ高ウイルス量である症例の治療において特に好適である。

【0003】

【従来の技術】従来、C型慢性肝炎に対する治療薬剤としては、インターフェロンを使用することが一般的である。しかしながら、その効果は必ずしも高くなく、インターフェロン治療による著効例は30％程度であり、中でも、日本において約7割を占めるといわれているインターフェロンに抵抗性がある遺伝子型1bのC型肝炎ウイルス（以下、HCVと略記することがある。）の症例や、C型肝炎ウイルスの量が高ウイルス量の症例では治療効果は10％程度にすぎないといわれている（「C型肝炎ウイルス」、加藤宣之著、第173ページ及び第253ページ、アイピーシー、2000年）。また、インターフェロン療法では間質性肺炎、鬱などの重篤な副作用の問題点がある。

【0004】ラクトフェリンは、涙、唾液、末梢血、乳汁等に含まれている無害、且つ天然の鉄結合蛋白質（1

分子当たり2個の鉄イオンを結合可能）であり、分子量は、ウシ・ラクトフェリンが86,000、ヒト・ラクトフェリンが88,000である（「生化学辞典」、今堀和友・山川民夫監修、第2版、第1390ページ、東京化学同人、1990年）。

【0005】現在までに、ラクトフェリンの効果は、大腸菌、カンジダ菌、クロストリジウム菌等の有害微生物に対して抗菌作用を示すこと〔ジャーナル・オブ・ペディアトリクス（Journal of Pediatrics）、第94巻、第1ページ、1979年〕、ヒト及び動物の腸内にビフィズス菌、乳酸菌等の有用細菌を定着するのに有効であること（特許第2532911号公報）、ビフィズス菌増殖因子であること（特開平2-225419号公報）、及びサイトメガロウイルス、ヘルペスウイルス、ヒト免疫不全ウイルスに対して抗ウイルス作用を示すこと〔アドバンシス・イン・エクスペリメンタル・メディシン・アンド・バイオロジー（Advances in Experimental Medicine and Biology）、第443巻、第199ページ、1998年〕がそれぞれ報告されている。

【0006】更に、ラクトフェリンは、抗免疫賦活作用（特開平7-179355号公報）、細胞増殖作用（特開平6-48955号公報）、抗腫瘍作用〔キャンサー・リサーチ（Cancer Research）、第54巻、第2310ページ、1994年〕、及び疾病の治療剤に応用した抗リウマチ剤（特開平5-186368号公報）等、様々な作用をもつ乳タンパク質として開示されている。

【0007】in vitroにおいて、ラクトフェリンは、C型肝炎ウイルスなどに対する、抗ウイルス作用を示すことが知られている。この抗ウイルス作用は、C型肝炎ウイルス粒子表面に存在しているエンベロープ蛋白に結合するウイルス中和活性によるものと考えられており、C型肝炎ウイルスの構造に依存したC型肝炎ウイルスに特異的な作用であると考えられている（「C型肝炎ウイルス」、加藤宣之著、第101ページ、2000年）。更に、副作用がほとんどないと考えられているラクトフェリン単独の経口摂取によるC型肝炎に対する臨床治療効果も知られており、その作用機序として、ラクトフェリンは細胞外に存在するC型肝炎ウイルスとの特異的な中和作用による効果でウイルス感染ができないと考えられている〔バイオ・インダストリー（Bio Industry）、第17巻、第45ページ、2000年〕。

【0008】しかしながら、〔ジャパニーズ・ジャーナル・オブ・キャンサー・リサーチ（Japanese Journal of Cancer Research）、第90巻、第367ページ、1999年（以下、従来技術1と記載する。）〕において、ラクトフェリン単独（1日当たり1.8g又は3.6g）での治療効果は、低ウイルス量（アンプリコア法によるウイルス量の測定で100kcopies/ml以下）の4例中で3例（いずれも遺伝子型2a）に認められた効果であったことを報告している。また、従来技術1で、ラク

トフェリン単独投与による高ウイルス量（100kcopies/mlより高値）患者の7症例（遺伝子型1bが5名、遺伝子型2aが2名）での効果では、平均ウイルス量は投与前の 450 ± 261 kcopies/mlと比較して、投与8週後は 476 ± 324 kcopies/mlとなり変化は認められず、いずれの症例においても治療効果が認められていないことが指摘されている。

【0009】インターフェロンの再投与については、保険適用に関する通知がなされたが、C型肝炎ウイルスのタイプが遺伝子型1b且つウイルス量が100kcopies/ml（アンプリコア法）より高い症例は、有効性が異なるとの理由により、保険適用から除外されている（厚生省平成12年3月17日付け保険発第34号通知）。

【0010】このような背景要因から、特にC型肝炎ウイルスがインターフェロンに抵抗性がある遺伝子型1bや高ウイルス量のC型慢性肝炎に対する治療剤の開発が強く待望されていた。また、従来技術1の報告を解決すべく、高ウイルス量のC型慢性肝炎患者へのラクトフェリンの抗ウイルス効果を更に高める方策が期待されてきた。

【0011】

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、C型慢性肝炎の治療法について鋭意研究を行っていたところ、C型肝炎ウイルスのタイプが遺伝子型1bで、且つ高ウイルス量（100kcopies/ml）である症例を含めたC型慢性肝炎患者において、ラクトフェリンと、プロバイオティクス及び／又はプレバイオティクスの混合物を経口投与した結果、従来のラクトフェリン単独の経口投与に比して、C型肝炎ウイルスの量を効果的に下げる高い治療効果が導かれ、且つ治療に伴う副作用が無いことを見出し、本発明を完成した。

【0012】本発明は前記事情に鑑みてなされたものであり、治療の有効率が高く、且つ連続摂取可能で、副作用が殆ど無いC型慢性肝炎治療剤を提供することを課題とする。

【0013】

【課題を解決するための手段】前記課題を解決する本発明の第一の発明は、ラクトフェリンと、プロバイオティクス及び／又はプレバイオティクスの混合物を有効成分として含有するC型慢性肝炎治療剤である。

【0014】前記課題を解決する本発明の第一の発明の第一の望ましい態様は、プロバイオティクスが、ビフィドバクテリウム属に属する微生物、ラクトバチルス属に属する微生物、ストレプトコッカス属に属する微生物からなる群より選択される少なくとも1種類以上の微生物であることである。

【0015】前記課題を解決する本発明の第一の発明の第二の望ましい態様は、プレバイオティクスがオリゴ糖であることである。

【0016】前記課題を解決する本発明の第二の発明

は、前記第一の発明のC型慢性肝炎治療剤を含有することを特徴とする飲食品である。

【0017】

【発明の実施の形態】次に、本発明について具体的に説明するが、本明細書において百分率は、特に断りのない限り重量による表示である。

【0018】本発明の有効成分として使用するラクトフェリンは、哺乳類（例えば、ヒト、ウシ、水牛、ウマ、ヤギ、ヒツジ等）の初乳、移行乳、常乳、末期乳等、これらの処理物である脱脂乳、ホエー等から、イオン交換クロマトグラフィー等を利用して常法により分離したラクトフェリン、ラクトフェリンから常法により鉄を除去したアポラクトフェリン、アポラクトフェリンに鉄、銅、亜鉛、マンガン等の金属を一部又は完全にキレートさせた金属非飽和ラクトフェリン、又は金属飽和ラクトフェリン等であり、市販品のラクトフェリンであってもよい。

【0019】ヒト・ラクトフェリンは、天然物から大量に製造することはできないため、組換えDNA技術を利用して、組換え真菌、組換え乳牛（トランスジェニック・カウ）等により、組換え体ヒト・ラクトフェリンを製造して、本発明に使用することが可能である。

【0020】プロバイオティクスとは、ヒトの健康に有益な作用を示す、生きている細菌を意味し、ビフィドバクテリウム属に属する微生物、ラクトバチルス属に属する微生物、及びストレプトコッカス属に属する微生物などを例示することができ、微生物の菌末は市販品または公知の方法（例えば、特開平1-221319号公報に記載の方法等による。）により製造したものを使用することができる。

【0021】プレバイオティクスとは、腸管内に生息しているビフィズス菌などの限定した菌を特異的に増殖させることにより、ヒトの健康に有益な作用を示す難消化性の食品成分であり、ラクチュロースやラフィノースなどのオリゴ糖を例示することができる。ラクチュロースは、肝性脳症および肝性昏睡の症状を低減する作用が知られている（精神医学、第15巻、第10号、第1101ページ、1973年）が、C型慢性肝炎の治療に有効であることは知られていない。

【0022】本発明のC型慢性肝炎治療剤は、公知の方法により種々の態様に製剤化され、経口投与される。具体的製剤として、錠剤（糖衣錠、コーティング錠、バッカル錠を含む。）、散剤、カプセル剤（ソフトカプセルを含む。）、顆粒剤（コーティングしたものを含む。）、丸剤、トローチ剤、液剤、又はこれらの製剤学的に許容され得る徐放製剤等を例示することができる。

【0023】前記の製剤は、公知の製剤学的製法に準じ、製剤として薬理的に許容され得る担体、賦形剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤等と共に医薬組成物として製剤化される。

【0024】これらの製剤に用いる担体及び賦形剤としては、乳糖、ブドウ糖、白糖、マンニトール、馬鈴薯澱粉、トウモロコシ澱粉、炭酸カルシウム、リン酸カルシウム、硫酸カルシウム、結晶セルロース、カンゾウ末、ゲンチアナ末などを例示することができる。

【0025】結合剤としては、澱粉、ゼラチン、シロップ、ポリビニルアルコール、ポリビニルエーテル、ポリビニルピロリドン、ヒドロキシプロピルセルロース、エチルセルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース等を例示することができる。

【0026】崩壊剤としては、澱粉、寒天、ゼラチン末、カルボキシメチルセルロースナトリウム、カルボキシメチルセルロースカルシウム、結晶セルロース、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、及びアルギン酸ナトリウム等を、それぞれ例示することができる。

【0027】滑沢剤としては、ステアリン酸マグネシウム、水素添加植物油、及びマクロゴール等、着色剤としては医薬品に添加することが許容されている赤色2号、黄色4号、及び青色1号等を、それぞれ例示することができる。

【0028】錠剤及び顆粒剤は、必要に応じ白糖、ヒドロキシプロピルセルロース、精製セラック、ゼラチン、ソルビトール、グリセリン、エチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、フタル酸セルロースアセテート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、メチルメタクリレート、及びメタアクリル酸重合体等により被膜することもできる。

【0029】本発明のC型慢性肝炎治療剤は、有効成分であるラクトフェリンを薬剤1g当たり少なくとも1mg含むことが好ましく、投与量は年齢、症状等により異なるが、体重1kg当たり少なくとも1mgの割合で経口的に投与され、ヒト一人1日当たり20mg～15g投与することが好ましい。

【0030】本発明のC型慢性肝炎治療剤に含有するプロバイオティクスは、薬剤1g当たり少なくとも100万個の微生物を含むことが好ましく、投与量は年齢、症状等により異なるが、体重1kg当たり少なくとも100万個の割合で経口的に投与され、ヒト一人1日当たり2000万個～1500億個の微生物を投与することが好ましい。

【0031】本発明のC型慢性肝炎治療剤に含有するプレバイオティクスは、薬剤1g当たり少なくとも1mg含むことが好ましく、投与量は年齢、症状等により異なるが、体重1kg当たり少なくとも1mgの割合で経口的に投与され、ヒト一人1日当たり20mg～15g投与することが好ましい。

【0032】本発明のC型慢性肝炎治療剤は、インターフェロン抵抗性のウイルス性疾患に対して極めて有効であることから、投与対象疾患として、インターフェロン

抵抗性のC型慢性肝炎（具体的には感染ウイルスの種類が遺伝子型1bのHCVであり、且つHCVのウイルス量が100kcopies/ml以上の高ウイルス量を示すC型慢性肝炎）を選択することが好ましい。

【0033】また、本発明のC型慢性肝炎治療剤は、主成分が食品由来の成分で安全性が高いため、他の肝疾患治療剤、例えばインターフェロン等と併用することにより、これら薬剤の投与量を低減し得るとともに、肝機能改善の相乗効果が期待できる。

【0034】本発明のC型慢性肝炎治療剤によるC型慢性肝炎に対する効果を評価するために、C型肝炎ウイルスの定量的測定法として、アンプリコアHCVモニター定量法（アンプリコア法）、及び分岐鎖DNAプローブ定量法（プローブ法）を用いて測定することが可能である。尚、ウイルス量の単位は、アンプリコア法ではcopies/ml、プローブ法ではeq/mlをそれぞれ用いることができる。

【0035】本発明のC型慢性肝炎治療剤を含む飲食品は、飲料又は食品に、ラクトフェリンと、プロバイオティクス及び／又はプレバイオティクスとの混合物を添加して製造することができる。飲食品として好ましい形態は、清涼飲料、乳製品、健康食品、菓子類等を例示することができる。本発明の飲食品中の、ラクトフェリンと、プロバイオティクス及び／又はプレバイオティクスとの混合物の添加量は、該飲食品を健康維持及び健康増進の目的で用いる場合、特に限定されることはなく、飲食品1kg当たり少なくとも100mg含むことが好ましく、望ましくは飲食品1kg当たり300mg～600gである。ラクトフェリンは食品由来の成分で安全性が高いため、ラクトフェリンを添加することによって、安全で、且つ健康維持及び健康増進に有用な飲食品を提供し得る。

【0036】次に試験例を示して本発明を詳細に説明する。

〔試験例1〕この試験は、ラクトフェリンと、プロバイオティクス及びプレバイオティクスの混合物のC型慢性肝炎治療効果を調べるために行った。

(1) 試料の調製

1日当たりの投与量が、ラクトフェリン0.6g、ビフィズス菌6億個、ラクチュロース0.6gとなるような実施例1と同様の方法で製造した錠剤を試験試料とした。また、実施例1において、ビフィドバクテリウム・ロンガム菌末とラクチュロースを還元麦芽糖に置き換えて配合したこと以外は同様の方法で製造した錠剤を対照試料とした。

【0037】(2) 被験者

a) 対照群

C型肝炎ウイルス量が200kcopies/ml以上であり、感染ウイルスの種類がインターフェロン抵抗性の遺伝子型1bのHCVであるC型慢性肝炎患者22名（男性15

名、女性7名)を対照群の被験者(1~22)とした。

【0038】b) 試験群

C型肝炎ウイルス量が200kcopies/ml以上であり、感染ウイルスの種類がインターフェロン抵抗性の遺伝子型1bのHCVであるC型慢性肝炎患者9名、及び遺伝子型2aのHCVであるC型慢性肝炎患者1名の計10名(男性3名、女性7名)を試験群の被験者(a~j)とした。

【0039】(3) 試験方法

対照群及び試験群の被験者に、1日当たりのラクトフェリンの投与量が0.6gとなるように、それぞれ対照試料及び試験試料を2ヶ月~5ヶ月間連日経口投与した。投与開始より経時的に採血し、アンプリコア法によりウイルス量を測定して、投与前に対する投与後のウイルス量の変動率(ウイルス量%)を検討した。

【0040】(4) 試験結果

この試験の結果は、表1及び表2に示すとおりである。表1は対照群の被験者のウイルス量を測定した結果である。表2は試験群の被験者のウイルス量を測定した結果である。表1から明らかなとおり、ラクトフェリン単独の投与群である対照群では、ラクトフェリンの投与量が1日当たり0.6gにおいて、高ウイルス量(100kcopies/mlより高値)患者22例中2例で、投与前と投与後を比較したウイルス量の変動率(ウイルス量%)が53.3、及び51.5まで低下する症例が確認されたも

の、全症例にわたっての顕著な治療効果は認められなかった。

【0041】これに対し、表2から明らかなとおり、ラクトフェリンとプロバイオティクス及びプレバイオティクスの混合物の投与群である試験群では、C型肝炎ウイルスの遺伝子型1bの高ウイルス量(100kcopies/mlより高値)患者において、全体的にウイルス量の変動率が低下する治療効果が確認された。更に、遺伝子型2aの1例においてもウイルス量が810から540(kcopies/ml)へ低下傾向を示した。

【0042】即ち、ラクトフェリン単独療法の結果に比して、本発明によるラクトフェリンとプロバイオティクス及びプレバイオティクスの混合物を投与することによって、より効果的にC型慢性肝炎の治療効果が得られることが明らかとなった。また、従来技術1のラクトフェリン単独の投与量(1日当たり1.8g又は3.6g)と比較しても、本発明のラクトフェリンとプロバイオティクス及びプレバイオティクスを混合することにより、1日当たりラクトフェリン0.6gの投与量で十分に治療効果が得られることが明らかになった。尚、特に、C型肝炎ウイルスのタイプが遺伝子型1bで、且つ高ウイルス量である症例において、本発明により、ウイルス量の顕著な低下作用を示すことが判明した。

【0043】

【表1】

被験者	性別	遺伝子型	投与前 (copies/ml)	投与終了時 (copies/ml)	変動率 (ウイルス量%)
1	女	1b	620	850	137.1
2	女	1b	310	330	106.5
3	女	1b	220	160	72.7
4	男	1b	300	440	146.7
5	女	1b	630	650	103.2
6	男	1b	500	780	156.0
7	女	1b	610	850	139.3
8	男	1b	420	370	88.1
9	男	1b	820	700	85.4
10	男	1b	770	760	98.7
11	男	1b	600	320	53.3
12	男	1b	510	530	103.9
13	男	1b	320	690	215.6
14	男	1b	440	840	190.9
15	男	1b	850	740	87.1
16	男	1b	300	210	70.0
17	男	1b	680	840	123.5
18	女	1b	850	640	75.3
19	女	1b	691	600	86.8
20	男	1b	390	480	123.1
21	男	1b	330	170	51.5
22	男	1b	600	430	71.7

【0044】

【表2】

被験者	性別	遺伝子型	投与前 (kcopies/ml)	投与終了時 (kcopies/ml)	変動率 (ウイルス量%)
a	女	1b	560	360	64.3
b	男	1b	540	240	44.4
c	女	2a	810	540	66.7
d	男	1b	740	220	29.7
e	女	1b	850	650	76.5
f	女	1b	240	100	41.6
g	女	1b	720	340	47.2
h	女	1b	690	340	49.3
i	男	1b	800	850	106.3
j	女	1b	840	630	75.0

【0045】次に実施例を示して本発明を更に詳細に説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるものではない。

【実施例】実施例1（ウシ・ラクトフェリン、ビフィズ

ウシ・ラクトフェリン（ミライ社製）	20.0（%）
ビフィドバクテリウム・ロンガム菌末（森永乳業社製）	15.0
ラクチュロース（森永乳業社製）	20.0
還元麦芽糖（東和化成工業社製）	27.6
甘味料（日研化学社製）	15.2
滑沢剤（理研ビタミン社製）	1.8
香料（長谷川香料）	0.4

ウシ・ラクトフェリン、ビフィドバクテリウム・ロンガム菌末（200億個/15g）、ラクチュロース、還元麦芽糖、甘味料、滑沢剤及び香料を混合し、常法により打錠して錠剤を得た。

【0046】実施例2（ウシ・ラクトフェリン、ビフィ

ウシ・ラクトフェリン（ミライ社製）	20.0（%）
ビフィドバクテリウム・ロンガム菌末（森永乳業社製）	15.0
ラクチュロース（森永乳業社製）	20.0
ラフィノース（日本甜菜製糖製）	20.0
還元麦芽糖（東和化成工業社製）	22.8
滑沢剤（理研ビタミン社製）	1.8
香料（長谷川香料）	0.4

ウシ・ラクトフェリン、ビフィドバクテリウム・ロンガム菌末、ラクチュロース、ラフィノース、還元麦芽糖、滑沢剤及び香料を混合し、常法により打錠して錠剤を得た。

ウシ・ラクトフェリン（ミライ社製）	8.0（%）
ラクチュロースシロップ（森永乳業社製）	12.4
クエン酸（上野製薬社製）	0.2
クエン酸ナトリウム（丸善製薬社製）	0.2
カルボキシメチルセルロースカルシウム（五徳薬品社製）	0.2
精製水（大塚製薬社製）	79.0

【0048】実施例4（カプセル入りヒト・ラクトフェ

リン、ビフィズス菌の調製）
乳糖（和光純薬工業社製）400g、トウモロコシデンプン（日清製粉社製）200g、結晶セルロース（和光純薬工業社製）200g、ビフィドバクテリウム・ロンガム菌末（森永乳業社製）600g、及びヒト・ラクト

ス菌、ラクチュロースを配合した錠剤の調製）

次の組成からなる錠剤のC型慢性肝炎治療剤を次の方法により製造した。

ズス菌、ラクチュロース、ラフィノースを配合した錠剤の調製）

次の組成からなる錠剤のC型慢性肝炎治療剤を次の方法により製造した。

【0047】実施例3（ウシ・ラクトフェリン、ラクチュロースを配合したシロップ剤の調製）

次の組成からなるシロップ剤のC型慢性肝炎治療剤を常法により製造した。

フェリン（ミライ社製）600gを、それぞれ50メッシュ篩（ヤマト科学社製）により篩分けして厚さ0.5mmのポリエチレン製の袋に取り、転倒混合した。全自動カプセル充填機（Cesere Pedini社製。プレス式）を用い、前記粉末をカプセル（日本エランコ社製。1号ゼラチンカプセル、Op.Yellow No.6 Body、空重量75m

g)に内容量275mgで充填し、ビフィズス菌末82mg、ラクトフェリン82mg入りのカプセル剤7000個を得た。

【0049】実施例5(ウシ・ラクトフェリン、ラフィノース散剤の調製)

予め6号篩(井内盛栄堂社製)で篩分けしたヒト・ラクトフェリン粉末(ミライ社製)100g、ラフィノース(日本甜菜製糖製)100g、及び乳糖(森永乳業社製)400gを乳鉢中で混和し、これに予め5号篩(井内盛栄堂社製)で篩分けした乳糖(森永乳業社製)400gを添加して混和し、全量を再度5号篩で篩分けし、1包5gずつ分包機(東京商会。OMP-90A)により分包し、10%ヒト・ラクトフェリン、10%ラフィノース散剤200包を得た。本散剤はビフィズス菌、乳酸菌含むヨーグルトおよびヨーグルトドリンクに添加して使用することができる。

【0050】実施例6(ラクトフェリン、ラクチュロースを添加した乳飲料の調製)

脱脂粉乳(森永乳業社製)90gを50℃の温湯800mlに溶解し、砂糖(日新製糖社製)30g、インスタントコーヒー粉末(ネスレ社製)14g、カラメル(昭和化工社製)2g、及びコーヒーフレーバー(三栄源FFI社製)0.01gを攪拌しながら順次添加して溶解し、10℃に冷却後、ラクトフェリン(ミライ社製)2g、ラクチュロース2gを添加して、ラクトフェリン約0.1%を含むC型慢性肝炎治療剤を含有する乳飲料を調製した。

【0051】実施例7(ラクトフェリンを添加した乳酸菌飲料の製造)

乳脂肪含量3.5%、無脂乳固形分含量9.2%の生乳10kgを均質化し、90~92℃で10分間加熱殺菌した。約42℃に冷却し、スターターとして市販のストレプトコッカス・サーモフィラス(*Streptococcus ther*

mophilus)及びラクトバチルス・ブルガリカス(*Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus*)の牛乳カルチャーをそれぞれ100gずつ添加した。発酵タンク内で十分に攪拌し、42~45℃で4時間静置して発酵させた。この発酵乳を攪拌しながら5~8℃に冷却し、次いでホモゲナイザーで均質化することによって均質化発酵乳を調製した。

【0052】次に、17%のグラニュー糖(東洋精糖社製)液5kgにペクチン(三栄源FFI社製)60gを添加して、90~92℃で10分間殺菌した後、5~8℃に冷却して糖液を調製した。また、ラクトフェリン(ミライ社製)10gを水100gに溶解し、メンブラン・フィルター(ミリポア社製)で無菌ろ過してラクトフェリン溶液を得た。

【0053】これらの方法で調製した均質化発酵乳、糖液、及びラクトフェリン溶液のそれぞれ全量をタンク内で十分に混合し、100gずつ紙容器に充填した後、密封してラクトフェリン添加の乳酸菌飲料100個を製造した。

【0054】

【発明の効果】以上記載したとおり、本発明はC型慢性肝炎治療剤に関するものであり、本発明により奏される効果は次のとおりである。

(1) C型慢性肝炎の治療に著効を有する。

(2) C型肝炎ウイルスのタイプが遺伝子型1bで、且つ高ウイルス量である症例の治療において好適である。

(3) 日常的に摂取されている食品成分を主成分として含有するので、経済的で且つ長期間連続摂取しても副作用が殆ど無い。

(4) インターフェロン等の従来使用されているC型慢性肝炎治療剤の投与量を低減し得るとともに、肝機能改善の相乗効果が期待できる。

フロントページの続き

(51)Int.Cl. ⁷	識別記号	FI	ターマコード(参考)
A61K 35/74		A61P 1/16	
45/00		31/12	
A61P 1/16		43/00	121
31/12		A61K 37/02	
43/00	121	A23L 2/00	F

(72)発明者 早澤 宏紀
神奈川県座間市東原五丁目1番83号 森永乳業株式会社栄養科学研究所内

(72)発明者 山内 恒治
神奈川県座間市東原五丁目1番83号 森永乳業株式会社栄養科学研究所内

(72)発明者 寺口 進
神奈川県座間市東原五丁目1番83号 森永乳業株式会社栄養科学研究所内

F ターム(参考) 4B017 LC03 LK13 LK15 LK21
4B018 MD20 MD31 MD79 MD86 ME14
4C084 AA02 AA19 AA22 BA44 CA17
CA18 CA20 CA22 CA38 CA53
DA27 DA41 DB52 MA02 MA23
MA35 MA43 MA52 NA05 NA06
ZA75 ZB11 ZB33 ZC54
4C086 AA01 AA02 EA01 MA02 MA03
MA04 MA23 MA35 MA43 MA52
NA05 NA06 ZA75 ZB11 ZB33
ZC54
4C087 AA01 AA02 BC56 BC59 BC60
BC61 MA02 MA23 MA35 MA43
MA52 NA05 NA06 ZA75 ZB11
ZB33 ZC54